



Patient Relief Wax

Revision: 27.04.2026 Udgave: 1.0

PUNKT 1: Identifikation af stoffet/blandingen og af selskabet/virksomheden

1.1 Produktidentifikator

Handelsnavn: Patient Relief Wax
Produktkode(r): Ikke oplyst
Produktgruppe: Voks og polymer til tandteknisk brug
UFI – kode: Ikke oplyst

1.2 Relevante identificerede anvendelser for stoffet eller blandingen samt anvendelser, der frarådes

Produktbrug: Dental voks til professionel brug
Frarådede anvendelser: Ingen oplyste

1.3 Nærmere oplysninger om leverandøren af sikkerhedsdatabladet

Producent: Ortho Arch
1107 Tower Road, Schaumburg,
US - IL 60173
Tel.: 001 (847) 885-7805
Fax.: 001 (847) 885-2596

Dansk importør: [Zibrand](#)
Lejrvej 25
DK - 3500 Værløse
Tlf: +45 44 47 79 13
E-Mail: mail@zibrand.dk

1.4 Nødtelefon

Læge eller skadestue - medbring etiket eller dette sikkerhedsdatablad.

Giftlinjen, telefon 82 12 12 12 (døgnbemandet)

Distributør kontakt: Allan Kjær, tlf.: +45 44 47 79 13



Patient Relief Wax

Revision: 27.04.2026 Udgave: 1.0

PUNKT 2: Fareidentifikation

2.1 Klassificering af stoffet eller blandingen

Stoffet er **ikke** klassificeret som farligt iht. gældende EU-direktiver (se afsnit 16).

De vigtigste fysiske, sundhedsmæssige og miljømæssige skadevirkninger og symptomer

Ingen yderligere information

2.2 Mærkningselementer

Jævnfør Forordning (EF) nr. 1272/2008 (CLP):

Ingen mærkning nødvendig jf. CLP-forordningen

EU's detergent forordning:

Ingen relevans

2.3 Andre farer

Ingen yderligere information

PUNKT 3: Sammensætning af / oplysning om indholdsstoffer

3.1 Stoffer

Ikke relevant

3.2 Blandinger

Ikke relevant

PUNKT 4: Førstehjælpsforanstaltninger

4.1 Beskrivelse af førstehjælpsforanstaltninger

Generel information:

Førstehjælpere bør altid sikre egenbeskyttelse.

Giv aldrig noget i munden til en bevidstløs person!

Ved ubehag søges lægehjælp. Medbring produktets etiket eller sikkerhedsdatablad, hvis muligt.



Patient Relief Wax

Revision: 27.04.2026 Udgave: 1.0

Indånding:

Ved indånding af røg, dampe eller nedbrydningsprodukter fra opvarmet materiale bringes personen ud i frisk luft og holdes i ro. Søg lægehjælp ved vedvarende ubehag.

Hudkontakt:

Vask huden med vand og mild sæbe ved behov.

Ved kontakt med smeltet voks: Afkøl straks det berørte område med rindende vand i mindst 15 minutter. Forsøg ikke at fjerne materiale, der sidder fast på huden. Søg lægehjælp ved forbrænding.

Øjenkontakt:

Skyl forsigtigt med vand i flere minutter. Søg lægehjælp, hvis irritation, smerte eller rødme vedvarer.

Ved kontakt med smeltet voks eller stænk fra opvarmet materiale: Skyl straks med rigelige mængder vand i mindst 15 minutter og søg lægehjælp.

Indtagelse:

Skyl munden med vand. Ved indtagelse af større mængder kan give mave-/tarmirritation, kvalme, opkastning og diarré. Søg lægehjælp ved ubehag.

Egenbeskyttelse af førstehjælper:

Ingen oplyste.

4.2 Vigtigste symptomer og virkninger, både akutte og forsinkede**Generelt:**

Produktet forventes ikke at give væsentlige symptomer ved normal anvendelse ved stuetemperatur. Kontakt med smeltet voks kan medføre forbrændinger. Røg, dampe eller nedbrydningsprodukter fra opvarmet materiale kan virke irriterende på øjne, hud og luftveje.

Indånding:

Ingen særlige farer ved tilsigtet brug. Opvarmede dampe og røg kan frembringe luftvejsirritation.



Patient Relief Wax

Revision: 27.04.2026 Udgave: 1.0

Hudkontakt:

Ingen særlige farer ved tilsigtet brug. Kontakt med smeltet voks kan forårsage forbrændinger.

Øjenkontakt:

Ingen særlige farer ved tilsigtet brug. Stænk med opvarmet materiale kan forårsage øjenskade.

Indtagelse:

Ingen særlige farer ved tilsigtet brug. Indtagelse i større mængder kan give fordøjelsesbesvær og ubehag.

Langvarige effekter:

Ingen særlige

4.3 Angivelse af om øjeblikkelig lægehjælp og særlig behandling er nødvendig

Produktet bedømmes ikke til at være farligt, såfremt generelle hygiejne- og arbejdsmiljømæssige regler overholdes.

Behandles symptomatisk. Ved forbrændinger fra smeltet materiale eller ved vedvarende irritation søges lægehjælp. Se 4.1

PUNKT 5: Brandbekæmpelse

5.1. Slukningsmidler

Brug slukningsmidler, som er passende til omgivelserne. Vandspray, skum, CO2, tørslukker, sand.

Anvend ikke:

Kraftig vandstråle



Patient Relief Wax

Revision: 27.04.2026 Udgave: 1.0

5.2. Særlige farer i forbindelse med stoffet eller blandingen

Brandfare:	Ikke brandfarlig
Eksplodingsfare:	Ikke oplyst
Reaktivitet ifm brand:	Ikke oplyst
Farlige henfaldsprodukter ifm brand:	Udvikler CO og CO ₂ og giftige brandgasser under brand

5.3. Anvisninger for brandmandskab

Udvis altid nødvendig forsigtighed ved kemiske brande.

Anvend åndedrætsværn med uafhængig lufttilførsel, hvis nødvendigt

Alt efter brandstørrelse: Fuld beskyttelse, hvis nødvendigt.

Spild og slukningsvand skal opsamles.

PUNKT 6: Forholdsregler over for udslip ved uheld

6.1. Personlige sikkerhedsforanstaltninger, personlige værnemidler og nødprocedurer

6.1.1 For ikke-indsatspersonel

Nødprocedure: Evakuer unødvendigt personel fra området.

6.1.2 For indsatspersonel

Beskyttelsespåklædning: Foretag ingen handlinger, uden at bære passende beskyttelsespåklædning.

Holdes fra antændelseskilder

Der henvises også til afsnit 8

6.2. Miljøbeskyttelsesforanstaltninger

Opsaml spild i absorberende materiale.

Kontakt myndighederne, såfremt der er store mængder udslip.

Kontakt myndighederne ved udslip i vandmiljøet.



6.3. Metoder og udstyr til inddæmning og oprensning

Fast spild:

Opsamles mekanisk og bortskaffes i henhold til afsnit 13.

Undgå støvdannelse.

Opbevares adskilt fra andre produkter.

Flydende spild:

Opsug med absorberende materiale (fx universalbindemiddel, sand, kiselgur, savsmuld) og bortskaffes i henhold til afsnit 13.

6.4. Henvisning til andre punkter

Vedrørende personlige værnemidler se afsnit 8 og vedrørende bortskaffelsesinstruktioner se afsnit 13.

PUNKT 7: Håndtering og opbevaring

Ud over oplysningerne i dette afsnit kan relevante oplysninger også findes i afsnit 8 og 6.1.

7.1 Forholdsregler for sikker håndtering

Overhold anvisningerne på etiketten og brugsanvisningen.

.

Foranstaltninger til at undgå brand og eksplosioner:

Ingen særlige.

Nødvendige foranstaltninger for at beskytte miljøet:

Undgå udledning i jord og vandmiljø.

Råd om generel hygiejne:

Generelle hygiejneforanstaltninger for håndtering af kemikalier er gældende.

Spis, ryg eller drik ikke, under arbejdet.

Vask hænder før pauser og ved arbejdets afslutning.

Holdes væk fra mad, drikke og dyrefoder.

Fjern forurenet tøj og beskyttelsesudstyr, før du går ind i områder, hvor fødevarer indtages.



7.2. Betingelser for sikker opbevaring, herunder eventuel uforenelighed

Opbevares forsvarligt.

Opbevar produktet lukket og kun i original emballage.

Opbevares på et tørt og tempereret sted.

Undgå kontakt med oxiderende stoffer. (Peroxider og klor-holdige produkter)

7.3. Særlige anvendelser

Ingen kendte.

PUNKT 8: Eksponeringskontrol/personlige værnemidler

8.1 Kontrolparametre

Ingen yderligere information.

8.2 Eksponeringskontrol

8.2.1 Egnede foranstaltninger

Sørg for god ventilation ved håndtering af produktet. Undgå unødvendig kontakt med huden.

8.2.2 Personlige værnemidler, foranstaltninger:

Generelle hygiejneforanstaltninger for håndtering af kemikalier er gældende.

Fjern forurennet tøj og beskyttelsesudstyr, før du går ind i områder, hvor fødevarer indtages.

Vask forurennet tøj, før det genanvendes.



Øjen-/ansigtsbeskyttelse:

Normalt ikke påkrævet ved tilsigtet anvendelse. Brug beskyttelsesbriller ved risiko for støv, partikler eller mekanisk påvirkning.



Patient Relief Wax

Revision: 27.04.2026 Udgave: 1.0

Hudbeskyttelse – Håndbeskyttelse:

Normalt ikke påkrævet ved tilsigtet anvendelse. Brug egnede handsker ved længerevarende eller gentagen kontakt.

Ved langvarig kontakt:

Ingen særlige hensyn

Hudbeskyttelse - Andet:

Brug beskyttende og dækkende påklædning under arbejdet

Åndedrætsværn:

Normalt ikke påkrævet. Ved utilstrækkelig ventilation, støvdannelse eller opvarmning, hvor der kan dannes røg eller dampe, anvendes egnet åndedrætsværn.

8.2.3 Egnede miljøforanstaltninger

Undgå udledning i miljøet og omgivelserne.

PUNKT 9: Fysisk-kemiske egenskaber**9.1. Oplysninger om grundlæggende fysiske og kemiske egenskaber**

Fysisk form ved 25 °C:	Fast form
Udseende:	Voks i strips / firkanter
Farve:	Gennemsigtig / Hvid
Lugt:	Lugtfri / duftende
Lugt grænseværdi:	Ingen data tilgængelig
PH-værdi:	Ingen data tilgængelig
Smeltepunkt:	80 °C
Frysepunkt:	Ingen data tilgængelig
Kogepunkt og kogepunktsinterval:	Ingen data tilgængelig
Brandbarhed:	Ikke brandfarlig
Ekspløsningsgrænser:	Ingen data tilgængelig
Flammepunkt:	Ingen data tilgængelig
Selv-antændelsestemperatur:	Ingen data tilgængelig
Dekompositionstemperatur:	Ingen data tilgængelig



Patient Relief Wax

Revision: 27.04.2026 Udgave: 1.0

Viskositet, kinematisk:	Ingen data tilgængelig
Opløselighed	Uopløselig i vand Opløselig i organiske opløsningsmidler
Damp tryk, 25°C	< 0,01 mm Hg
Fordelingskoefficient (N-oktanol/vand):	Ingen data tilgængelig
Densitet:	Ingen data tilgængelig
Relativ densitet:	< 1
Relativ damp densitet:	Ingen data tilgængelig
Partikel egenskaber:	Ingen data tilgængelig

9.2. Andre oplysninger

Ikke oplyst

9.2.1 Oplysninger vedrørende fysiske fareklasser

Ikke oplyst

9.2.2 Andre sikkerhedskarakteristika

Ikke oplyst

PUNKT 10: Stabilitet og reaktivitet

10.1. Reaktivitet

Udvikler CO og CO₂ og andre farlige brandgasser under brand.

10.2 Kemisk stabilitet

Stabil ved korrekt opbevaring og håndtering.

10.3. Risiko for farlige reaktioner

Undgå kontakt med oxiderende stoffer.

10.4. Forhold, der skal undgås

Holdes fra antændelseskilder.

Må ikke opbevares i direkte sollys eller i ekstrem kulde.



Patient Relief Wax

Revision: 27.04.2026 Udgave: 1.0

10.5. Materialer, der skal undgås

Ingen yderligere information tilgængelig.

10.6. Farlige nedbrydningsprodukter

Under brand: Brandgasser, CO og CO₂ o

PUNKT 11: Toksikologiske oplysninger

11.1. Oplysninger om toksikologiske virkninger

Jævnfør gældende beregningsmetoder

Toksicitet / effekt

Akut toksicitet, oral

Akut toksicitet, dermal

Akut toksicitet, inhalation

Hud ætsninger / irritation

Alvorlig Øjenskade / irritation

Respiratorisk eller hud overfølsomhed

Stamcelle mutagenicitet

Kræftfremkaldende

Reproduktions toksicitet

Specifik mål-organ toksicitet – enkelt udsættelse (STOT-SE)

Specifik mål-organ toksicitet – gentagen udsættelse (STOT-RE)

Aspirationsfare

Noter

Ikke klassificeret

Ikke klassificeret

Ikke klassificeret

Ikke klassificeret

Ikke klassificeret

Ikke klassificeret

Ikke klassificeret

Ikke klassificeret

Ikke klassificeret

Ikke klassificeret

Ikke klassificeret

Ikke klassificeret

11.2 Oplysninger om andre farer

11.2.1 Hormonforstyrrende egenskaber

Ingen kendte

11.2.2. Andre oplysninger

Ingen relevante



PUNKT 12: Miljøoplysninger

12.1. Toksicitet

Ikke klassificeret

12.2 Persistens og nedbrydelighed

Ikke klassificeret

12.3 Bioakkumuleringspotentiale

Ikke klassificeret

12.4. Mobilitet i jord

Ingen information tilgængelig

12.5. Resultater af PBT- og vPvB-vurdering

Opfylder **ikke** klassifikations kriteriet for PBT- og vPvB-vurderingen.

12.6 Hormonforstyrrende egenskaber

Ikke yderligere informationer

12.7. Andre negative virkninger

Ikke yderligere informationer

PUNKT 13: Forhold vedrørende bortskaffelse

13.1 Metoder til affaldsbehandling

Affaldskoderne er anbefalinger baseret på den planlagte brug af dette produkt.

Da brugerens specifikke anvendelse og bortskaffelse ikke er kendt kan andre affaldskoder tildeles efter behov.

Vær opmærksom på lokale og nationale officielle forskrifter.

Spild skal til hver en tid minimeres.



Patient Relief Wax

Revision: 27.04.2026 Udgave: 1.0

Restaffald/restprodukter:	Bortskaffes efter lokale krav til bortskaffelse
Det Europæiske Affaldskatalog:	Affaldskode (EAK): 18 01 07 "Ikke farligt affald fra sundhedsvæsenet"
Tom emballage anbefaling:	Vær opmærksom på lokale og nationale krav. Henstilling: Tøm beholderen helt. Ikke forurenet emballage kan genbruges.
Egnede rengøringsmidler:	Ikke specificeret

PUNKT 14: Transportoplysninger

Ikke relevant. Produktet er ikke underlagt reglerne omkring transport af farligt gods.

14.1 UN-nummer (ADR / IMDG / IATA / ADN / RID)

Ikke relevant

14.2 UN-forsendelsesbetegnelse (ADR / IMDG / IATA / ADN / RID)

Ikke relevant

14.3 Transportfareklasser (ADR / IMDG / IATA / ADN / RID)

Ikke relevant

14.4 Emballagegruppe (ADR / IMDG / IATA / ADN / RID)

Ikke relevant

14.5 Miljøfarer

Ikke relevant

14.6 Særlige forsigtighedsregler for brugeren

Ikke relevant

14.7 Bulktransport i henhold til bilag II i MARPOL og IBC-koden

Ikke relevant



Patient Relief Wax

Revision: 27.04.2026 Udgave: 1.0

Anden relevant information:

Holdes adskilt fra fødevarer.

PUNKT 15: Oplysninger om regulering**15.1. Særlige bestemmelser/særlig lovgivning for stoffet eller blandingen med hensyn til sikkerhed, sundhed og miljø****15.1.1: EU regulativer**

Produktet er ikke omfattet af følgende EU-reguleringer:

- REACH bilag XIV (godkendelsesliste)
- REACH bilag XVII (begrænsninger)
- Kandidatlisten (SVHC)
- Forordning (EU) nr. 649/2012 (PIC)
- Forordning (EU) 2019/1021 (POP)
- Forordning (EF) nr. 1005/2009 (ozonlagsnedbrydende stoffer)
- Forordning (EU) 2019/1148 (eksplosivforstadier)
- Forordning (EF) nr. 273/2004 (narkotikaprækursorer)

Overhold begrænsninger:

Generelle hygiejneforanstaltninger for håndtering af kemikalier er gældende.

EU's detergent forordning (Forordning om vaske- og rengøringsmiddel):

Ikke relevant

15.1.2: Nationale regulativer

Ikke-danske / ikke-EU særregulativer udeladt i oversættelsen.

15.2. Kemikaliesikkerhedsvurdering

Der er ikke foretaget en kemikaliesikkerhedsvurdering for dette produkt.

PUNKT 16: Andre oplysninger

Indholdet og formatet af dette sikkerhedsdatablad er i overensstemmelse med



Patient Relief Wax

Revision: 27.04.2026 Udgave: 1.0

KOMMISSIONENS FORORDNING (EU) 2020/878.

Denne danske version er baseret på den engelske original og er fagligt vurderet og tilpasset danske lovkrav og praksis.

Referencer:

*Det Europæiske Kemikalieagentur ECHA

*Oplysninger fra leverandøren

*ESIS (European chemical Substances Information System)

*International Uniform Chemical Information Database (IUCLID)

*AT-vejledning "Stoffer og materialer" C.0.1

*Kommissionens forordning (EU) 2020/878 af 18. juni 2020 om ændring af bilag II til Europa-Miljøstyrelsen (<http://www.mst.dk>)

* KOMMISSIONENS DIREKTIV 2000/39/EF om etablering af en liste over vejledende grænseværdier

*Rådets direktiv No 649/2012 import / export af farligt gods:

*Rådets direktiv (EC) No 1907/2006 Annex XVII registrering, vurdering og godkendelse af samt begrænsninger for kemikalier (REACH)

* Rådets direktiv 98/24/EU om beskyttelse af arbejdstagernes sikkerhed og sundhed under arbejdet mod risici i forbindelse med kemiske agenser.

* VOC direktiv (1999/13/EC) og Decopaint direktivet (2004/42/EC), om begrænsning af emissionen af flygtige organiske forbindelse.



Patient Relief Wax

Revision: 27.04.2026 Udgave: 1.0

Forkortelser:

ADN	Konvention om international transport af farligt gods via søvej
ADR	Konvention om international transport af farligt gods via vej
CLP	Forordning (EF) nr. 1272/2008 om klassificering, mærkning og emballering (CLP)
IATA	Konvention om international transport af gods via luft
IMDG	Konvention om forsendelse af farlig gods via søvej.
PBT	Persistent Bioaccumulative Toxic
REACH	Registration, Evaluation, Authorisation and Restriction of Chemicals Regulation No 1907/2006
RID	Konvention om international transport af farligt gods via jernbane
SDS	Safety Data Sheet (Sikkerhedsdatablad)
vPvB	Very Persistent and Very Bioaccumulative

Ansvarsfraskrivelse

Oplysningerne i dette sikkerhedsdatablad/datablad er hentet fra kilder, som vi mener er pålidelige. Oplysningerne gives dog uden nogen form for garanti, udtrykkelig eller underforstået, med hensyn til deres rigtighed. Betingelserne eller metoderne til håndtering, opbevaring, brug eller bortskaffelse af produktet er uden for vores kontrol og kan være uden for vores viden. Af denne og andre grunde påtager vi os ikke ansvar og fraskriver os udtrykkeligt ansvar for tab, skader eller udgifter, der opstår som følge af eller på nogen måde forbundet med håndtering, opbevaring, brug eller bortskaffelse af komponent i et andet produkt, hvor denne SDS-information muligvis ikke kan være gældende.

Revisionshistorik:

Version 1.0: Første dokument. Oversættelse fra engelsk original, jævnfør KOMMISSIONENS FORORDNING (EU) 2020/878

Udarbejdet af:

C. Iversen Konsult
Sejrsvej 76, Rinkenæs
6300 Gråsten
www.civersen.dk
civ@civersen.dk
tlf: 21 25 74 25
CVR: DK28010206